专利合作条件

PCT

REC'D 1 5 MAR 2006

专利性国际初步报告WIPO

)

PCT

(PCT 第II章) (PCT 36 和细则 70)

青人或代理人的档案号 PF030071PCT	于后续行为 参见 PCT	/IPEA/416	表			
	际申请日(日/月/年)	 	优先权日(日/月/	年)		
际申请号 PCT/CN03/00861	15.10 月 2003(15.10.03)				
际专利分类(IPC)或者国家分类和 IPC	—————————— 两种分类	<u> </u>				
IPC8 C12N7/01 (2006.0)) i					
申请人 本元正阳基因技术股份有限·						
. 本报告是国际初步审查单位根据条	约 35 做出的国际初步审查	报告,并	依照条约 36 将	其传送给申请人。		
2. 本报告共计 <u>3</u> 页,包括扉页。						
3. 本报告还有附件, a. (传送给国际局和申请人)共计页,包含 a. (传送给国际局和申请人)共计页,包含						
4. 本报告包括关于下列各项的内容: I						
1						
The state of the s						
一						
V 図 按条约 35(2)关于新颖性、即是住场工业头/// III						
VII □ 国际申请中的某些缺陷						
		本报告的日	期			
提交要求书的日期 01.12 月 2004 (01.12	.04)		20.2 月 2006(2	20.02.06)		
	受权 EA/CN			1		
中华人民共和国国家知识产权局 IPE 中国北京市海淀区西土城路	6 号(100088)		潘爱群 -10) 62085349	EP E		

专利性国际初步报告

国际申请号 PCT/CN03/00861

报告的基础								
1. 关于语言,本报告将基于:								
☑ 申请提出时使用的语言。								
□ 该申请的语言译文,提供该种语言的译文是								
□ 为了国际检索而提交的译文所使用的语言(细则 12.3 和 23.1 (b))。								
口 为了国际申请的公布而提交的译文所使用的语言(细则 12.4)。								
□ 为了国际初步审查而提交的译文所使用的语言(组则55.2和/或55.3)。 □ 为了国际初步审查而提交的译文所使用的语言(组则55.2和/或55.3)。 2. 关于国际申请中各个部分,本报告基于(申请人为答复受理局根据条约 14 所发通知而提交的替换页,在本								
2. 关于国际申请中各个部分,本报告基于(申请人为告及文学名 Kalabara 报告中视为"原始提交"的文件,不作为本报告的附件)								
☑ 后始县农的国际申请。								
口 说明书, 第	初审单位收到的,							
第	初审单位收到的。							
第								
第	カロ							
第	初审单位收到的。							
第								
□ 附图, 第	初审单位收到的,							
笛	初审单位收到的。							
□ 序列表和/或相关表格——参见与序列表有关的补充栏。.								
3. 修改导致以下内容的删除:								
第 □ 说明书, 第 □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □	页							
第	项							
第页,图								
□ 序列表 <i>(具体说明)</i> ————————————————————————————————————								
	リントリケー 田山大田牛里							
4. □ 由于本报告附件的(某些)修改,如下所列,被认为超出了原始公开的	为范围,如补充栏所示,因此本报口足							
按照没有修改的情况做出的(细则 70.2(c))。								
□ 说明书 , 第								
□ 权利要求, 第								
─────────────────────────────────────								
□序列表(具体说明) ————								
□ 与序列表相关的表格(具体说明)								
*如果第4项适用,一些或全部的文件页可能做出"被取代"标记。								
1 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4								

专利性国际初步报告

国际申请号 PCT/CN03/00861

v		·颖性、创造性或工业实用性的意见;支持这种理由的引证和解释	
1	. 意见 新颖性(N)	权利要求 <u>1-10</u> 权利要求	是 否
	创造性(IS)	权利要求	是 否
	工业实用性(IA)	权利要求 <u>1-10</u> 权利要求	是 否
١			

2. 引证和解释 (细则 70.7)

对比文件1 (CN1234878A) 公开了一种装载了2型腺伴随病毒(AAV-2) rep-cap基因的重 组单纯疱疹病毒 (HSV1ーrc)及其产生方法。该方法包括通过对一套含有HSV-1全基因组的粘 粒(SetC)进行基因操作,将rep-cap基因插入到HSV-1基因组片段中,然后将其与其余 4个粘粒共转染细胞,获得含有rep-cap的重组HSV-1。利用本发明生产的HSV1-rc感 染гAAV载体质粒转染的细胞或稳定携带гAAV载体质粒的细胞株,就能产生大量有感染性的гAA

对比文件 2(WO0017377)公开了含有腺伴随病毒(AAV) rep 和 cap 编码序列的重组单纯疱疹病毒 (HSV).

本申请权利要求1-10要求保护的产品或方法没有在对比文件1或对比文件2中公开,因此本申请权利要 求1-10具有新颖性,符合PCT条约33(2)的规定。

本领域技术人员基于对比文件 1 和/或 2 的教导,基于合理的推导,无法获得本申请权利要求 1-10 所述的发明。因此对于所属领域技术人员来说,权利要求 1-10 的技术方案整体上是非显而易见的, 因此,权利要求 1-10 具备创造性,符合 PCT 条约第 33(3)的规定。

本申请权利要求1-10要求保护的技术方案可以在产业上制备或使用,符合PCT条约33(4)所述的实用 实用性: 性。